

Zjazd 1 zdalny 28.02.-01.03.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.		Chemometria (W) 8:30-10:00		Metody rezonansowe NMR (W+K) 10:15-13:15				Spektroskopia molekularna (W) 14:00-16:15 Prof. M. Biczysko		Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 16:30-18:45		
ND.		Chemometria (W) 8:30-10:00		Metody rezonansowe EPR (W) 10:15-11:45		Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 12:00-13:30		Spektroskopia molekularna (W) 14:00-16:15 Prof. M. Biczysko		Metody dynamiki molekularnej ab initio (W) 16:30-18:45		

Zjazd 2 zdalny 21.-22.03.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.		Chemometria (W) 8:30-10:00		Spektroskopia molekularna (W) 10:15-12:30 Prof. P. Gawryszewska		Metody rezonansowe EPR (W) 13:00-14:30		Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 14:45-16:15		Metody dynamiki molekularnej ab initio (W) 16:30-18:45		
ND.		Chemometria (W) 8:30-10:00		Spektroskopia molekularna (W) 10:15-12:30 Prof. P. Gawryszewska		Metody rezonansowe NMR (W+K) 13:00-15:30			Metody dynamiki molekularnej ab initio (W) 15:45-18:00			

Zjazd 3 stacjonarny 28.-29.03.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.		Spektroskopia molekularna (L) s. 130 8:30-12:30 dr J. Krupa					Chemometria (L) s. 108a 13:15-15:30			Metody rezonansowe EPR (L) prac. EPR 1B 15:45-18:45		
ND.		Chemometria (L) s. 108a 08:30-10:45			Metody rezonansowe EPR (L) s. 108a 11:00-14:00				Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108 a 14:30-16:45			

Zjazd 4 zdalny 11.-12.04.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.	Lektorat 8:00-10:15			Metody rezonansowe NMR (W+K) 10:30-13:00			Spektroskopia molekularna (W) 13:30-15:45 prof. prof. M. Biczysko			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 16:00-18:15		
ND.	Lektorat 8:00-10:15			Chemometria (W) 10:30-12:00			Metody rezonansowe EPR (W) 12:15-13:45			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) 14:30-16:45		

Zjazd 5 stacjonarny 18.-19.04.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.		Spektroskopia molekularna (L) s. 130 8:30-11:10 dr E. Kasprzycka			Chemometria (L) s. 108a 11:30-13:45			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) s. 108a 14:30-16:45		Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108 a 17:00-19:15		
ND.		Spektroskopia molekularna (L) s. 130 8:30-11:10 dr E. Kasprzycka			Chemometria (L) s. 108a 11:30-13:45			Spektroskopia molekularna s. 130, 102 i 1 14:30-18:30 dr J. Krupa				

Zjazd 6 zdalny 25.-26.04.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.	Lektorat 8:00-10:15			Metody rezonansowe NMR (W+K) 10:30-13:00			Metody dynamiki molekularnej ab initio (W) 13:30-15:45		Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) 16:00-18:15			
ND.	Lektorat 8:00-10:15			Metody rezonansowe EPR (W) 10:30-12:00			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) 12:30-14:45		Metody dynamiki molekularnej ab initio (W) 15:00-17:15			

Zjazd 7 stacjonarny 09.-10.05.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.		Metody rezonansowe NMR (L) s. 108a 8:30-13:00					Chemometria (L) s. 108a 13:30- 15:45			Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108a 16:00-18:15		
ND.		Metody rezonansowe EPR (L) s. 108a 8:30-11:30				Chemometria (L) s. 108a 11:45- 14:00			Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108a 14:30-17:00			

Zjazd 8 zdalny 16.-17.05.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.	Lektorat 8:00-10:15			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 10:30-12:45			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) 13:30-15:45			Spektroskopia molekularna (W) 16:00-17:30 Prof. P. Gawryszewska		
ND.	Lektorat 8:00-10:15			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (W) 10:30-12:00			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) 12:30-14:45			Spektroskopia molekularna (W) 15:00-16:30 Prof. P. Gawryszewska		

Zjazd 9 stacjonarny 30.-31.05.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.	Lektorat 8:00-10:15 s. 1			Chemometria (L) s. 108a 10:30- 12:45			Spektroskopia molekularna (L) s. 130 13:30-16:30 Prof. P. Gawryszewska			Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) 16:45-19:00 s. 108 a		
ND.	Lektorat 8:00-10:15 s. 1			Chemometria (L) s. 108a 10:30- 12:45			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) s. 108a 13:30-15:00		Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108a 15:15-17:30			

Zjazd 10 stacjonarny 13.-14.06.

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
SOB.	Lektorat 8:00-10:15 s. 1			Chemometria (L) s. 108a 10:30- 12:45			Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) s. 108a 13:30-15:45			Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) 16:00-18:15 s. 108 a		
ND.	Lektorat 8:00-10:15 s. 1			Chemometria (L) s. 108a 10:30- 12:45			Metody dynamiki molekularnej ab initio (L) s. 108a 13:30-15:45		Komputerowe metody projektowania związków aktywnych biologicznie (L) s. 108a 16:00-17:30			